(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特期2002-371112 (P2002-371112A)

(43)公開日 平成14年12月26日(2002.12.26)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
C08F	8/00		C08F	8/00	4 J 0 0 2
C08K	5/00		C08K	5/00	4J100
C08L	23/00		C08L	23/00	
	23/26			23/26	

審査請求 未請求 請求項の数15 OL (全 13 頁)

特題2001-181818(P2001-181818)	(71)出版人	000004178 ジェイエスアール株式会社
平成13年6月15日(2001.6.15)		東京都中央区築地2丁目11番24号
	(72)発明者	早川 俊之 東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ
		エスアール株式会社内
	(72) 発明者	西村 敏弘
		東京都中央区築地二丁目11番24号 ジェイ エスアール株式会社内
	(74)代理人	100085224
		弁理士 白井 重隆
		最終質に絞く
	特題2001-181818(P2001-181818) 平成13年6月15日(2001.6.15)	平成13年 6 月15日(2001. 6. 15) (72)発明者 (72)発明者

(メタ) アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体、その製造方法、およびゴム (54) 【発明の名称】 組成物

(57)【要約】

【課題】 側鎖に特定の官能基を導入することにより、 加工性、機械的強度および耐摩耗性に優れ、自動車部 品、機械部品、電子部品、土木建材、燃料電池パッキン などのゴム材料として好適に用いられる架橋可能な変性 エチレン・αーオレフィン系共重合体およびそのゴム組 成物を提供する。

【解決手段】 エチレン・αーオレフィン系共重合体 の側鎖に (メタ) アクリロイル基を有し、かつ135℃ のデカリン中で測定される極限粘度 [n] が0.01~ 10dl/gである、(メタ)アクリロイル基修飾エチ レン・αーオレフィン系共重合体、また、この (メタ) ・アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合 体に、加硫剤および/または架橋剤を配合したゴム組成 物。

【請求項1】 エチレン・αーオレフィン系共重合体の側鎖に(メタ)アクリロイル基を有し、かつ135℃のデカリン中で測定される極限粘度 [η] が0.01~10d1/gであることを特徴とする(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体。

【請求項2】 共重合体100gあたり0.1~500 mmolの(メタ)アクリロイル基を有する請求項1記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体。

【請求項3】 シリル基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基、カルポキシル基、エステル基、エポキシ基、アミド基、スルホン基、イミド基、イソシアネート基、ビニル基、ビニレン基および酸無水物の群から選ばれた少なくとも1種の官能基を有する変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に(メタ)アクリロイル基含有化合物を反応させて得られる請求項1または2に記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体。

【請求項4】 (メタ) アクリロイル基含有化合物が下記一般式(1) で表される化合物である請求項1~3記載いずれか1項記載の(メタ) アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共取合体。

[化1]

[一般式(1)中、R¹は水素原子またはメチル基であり、Aはヘテロ原子を含んでも良い炭素数1~20の炭 30化水素基、または単結合であり、X¹はシリル基、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、エポキシ基、アミド基、スルホン基、イミド基、イソシアネート基、メルカプト基、またはハロゲン原子であり、qは1~3の整数を示す。]

【請求項5】 変性エチレン・ α -オレフィン系共重合体が下記一般式(2)に示される化合物、エチレン、炭素数3~10の α -オレフィンおよび必要に応じて非共役ポリエンとを共重合して得られる共重合体である請求項3または4記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレ 40ン・ α -オレフィン系共重合体。

[
$$\{1 \le 2\}$$
]
 Y^2
 $(CH_2)_p - Y^3$
 Y^4
 $(CH_2)_p - Y^3$
 $(CH_2)_p - Y^3$

[·般式(2) 中、R⁴は、水素原子または炭素数1~ 10の炭化水素基を示し、Y², Y³, Y⁴は、それぞれ 独立して、水素原子、炭素数 1~10の炭化水素基、またはシリル基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基、カルボキシル基、もしくはアミド基の官能基を示し、Y², Y¹, Y¹のうち少なくとも一つは官能基であり、また、Y², Y³, Y¹のうち2つ以上が官能基である場合は、それらは丘いに連結して形成された酸無水物 [一〇一(CO) -〇一) またはイミド基 (一〇〇一NH一〇〇一) であってもよい。 oは0~2の整数、pは0~5の整数を示す。]

2

【請求項6】 一般式 (2) に示される化合物中の Y², Y³, Y⁴のうち少なくとも一つが一SiR³ □ Z³-□ (ただし、R³は水素原子、またはヘテロ原子を含んでも良い炭素数 1~20の炭化水素基を示し、 Z は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のうちいずれかのハロゲン原子を示し、mは0~2整数を示す)で表される官能基である請求項5記載の (メタ) アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体。

【請求項7】 変性エチレン・ α ーオレフィン系共重合体が下記一般式(3)に示される化合物、エチレン、炭素数3~10の α ーオレフィン、および必要に応じて非共役ポリエンとを共重合して得られる共重合体である請求項3または4記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・ α ーオレフィン系共軍合体。

 $CH_2 = CH - (CH_2)_n - Y^1 - \dots (3)$

[一般式(3) 中、Y¹はシリル基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基、カルボキシル基、またはアミド基の官能基を示し、nは0~6の整数を示す。]

【請求項8】 一般式(3)に示される化合物中のY¹がーSiR³ \mathbb{Z}_{3-8} (ただし、R³は水素原子、またはヘテロ原子を含んでも良い炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基を示し、 \mathbb{Z} は塩素原子、臭素原子、ョウ素原子のうちいずれかのハロゲン原子を示し、 \mathbb{M} \mathbb{Z} \mathbb{Z}

【請求項9】 (a-1)上記一般式(2)に由来する構造単位を0.01~30モル%、(a-2)エチレンに由来する構造単位を5~90モル%、(a-3)炭素数が3~10のαーオレフィンに由来する構造単位を5~60モル%、および(a-4)非共役ポリエン系化合物に由来する構造単位を0~12モル%有し、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]が0.01~10d1/gである変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に、上記一般式(1)で表される化合物を反応させて得られる請求項1~6いずれか1項記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体。

【請求項10】 (a-1)上記一般式 (3)に由来する構造単位を0.01~30モル%、(a-2)エチレンに由来する構造単位を5~90モル%、(a-3)炭素数が3~10のα-オレフィンに由来する構造単位を

3

5~60モル%、および(a − 4) 非共役ポリエン系化合物に由来する構造単位を0~12モル%有し、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]が0.01~10 d1/gである変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に、上記一般式(1)で表される化合物を反応させて得られる請求項7または8記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体。

【請求項11】 シリル基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基、カルボキシル基、エステル基、エボキシ基、アミド基、スルホン基、イミド基、イソシアネート基、ビ 10 ニル基、ビニレン基および酸無水物の群から選ばれた少なくとも1種の官能基を有する変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に(メタ)アクリロイル基合有化合物を反応させることを特徴とする(メタ)アクリロイル基 修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体の製造方法。

【請求項12】 (メタ) アクリロイル基含有化合物が ド記一般式(1) で表される化合物である請求項11記 載の(メタ) アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体の製造方法。

[化3]

$$X^1 - A = \begin{bmatrix} O & R^1 \\ || & | \\ C - C = CH_2 \end{bmatrix}_q$$
(1)

[一般式(1)中、R¹は水素原子またはメチル基であり、Aはヘテロ原子を含んでも良い炭素数1~20の炭化水素基、または単結合であり、X¹はシリル基、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、エポキシ基、アミド基、スルホン基、イミド基、イソシアネート基、メルカプト基、またはハロゲン原子であり、qは1~3の整数 30を示す。]

【請求項13】 変性エチレン・αーオレフィン系共重合体が下記一般式(2)に示される化合物、エチレン、 炭素数3~10のαーオレフィンおよび必要に応じて非共役ポリエンとを共重合して得られる共重合体である請求項11または12記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体の製造方法。

$$\begin{array}{c|c}
 & Y^2 \\
 & (CH_2)_{\rho} - Y^3 \\
 & R^4 \\
 & Y^4
\end{array}$$
...... (2)

[一般式 (2) 中、 R^4 は、水素原子または炭素数 $1\sim 10$ の炭化水素基を示し、 Y^2 , Y^3 , Y^4 は、それぞれ独立して、水素原子、炭素数 $1\sim 10$ の炭化水素基、またはシリル基、水酸基、アルコキシ基、アミノ基、カルボキシル基、もしくはアミド基の官能基を示し、 Y^2 , Y^3 , Y^4 のうち少なくとも一つは官能基であり、また、

Y², Y³, Y⁴のうち2つ以上が官能基である場合は、 それらは互いに連結して形成された酸無水物〔-O-(CO) -O-〕またはイミド基(-CO-NH-CO -)であってもよい。 oはO~2の整数、pはO~5の 整数を示す。〕

【請求項14】 (A) 請求項1~10いずれか1項記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体、ならびに、(B) 加硫剤および/または架橋剤を含有してなることを特徴とする、(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体含有ゴム組成物。

【請求項15】 さらに、(A)成分以外の(C)オレフィン系共重合体ゴムを含有してなる請求項14記載の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体含有ゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、エチレン・αーオレフィン系共重合体を(メタ)アクリロイル基で変性することにより得られる変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に関する。さらに詳しくは、特定の官能基〔(メタ)アクリロイル基〕を導入することにより架橋 効率が向上した変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に関する。さらに、本発明は、この変性エチレン・αーオレフィン系共重合体を含み、加工性、機械的強度 および耐摩耗性に優れ、自動車部品、機械部品、電子部品、土木建材、燃料電池用パッキンなどのゴム材料として好適に用いられる架橋可能な変性エチレン・αーオレフィン系共重合体含有ゴム組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】エチレン・αーオレフィン共重合体およ びエチレン・αーオレフィン・非共役ポリエン共重合体 (以下「エチレン・αーオレフィン系共重合体」と略 す) は、耐熱性、耐候性などに優れ、広い分野において 使用されている。しかし、これら従来のエチレン・α-オレフィン系共重合体は、天然ゴム、スチレン・ブタジ エンゴム、イソプレンゴム、ブタジエンゴム、ニトリル ゴムなどのジエン系ゴムに比べると、架橋速度が遅く、 架橋ゴムを生産性よく製造することが困難である。エチ レン・α-オレフィン系共重合体の架橋速度を上げるに は、架橋剤を多量に用いれば良いが、架橋剤を多量に用 いて架橋しようとすると、得られる架橋ゴムの表面に架 橋剤がブルーミングしてくることがあり、衛生上好まし くない。また、特開平2-51512号公報や特開6-128427号公報において、7-メチル-1, 6-オ クタジェンに代表される非共役ポリエンを用いることに より架橋速度が速くなることが知られているが、充分で はない。

【0003】 方、変性オレフィン系共重合体の製造に 50 関しては、押出し機にて無木マレイン酸などをグラフト 化合物が挙げられる。 [0006] 【化5】 O R1 -C=CH2

反応する方法や、共重合により側鎖に導入された不飽和 結合を化学変性する方法、高温・高圧下のラジカル重合 にて共重合する方法、あるいは特定の官能基をマスクす ることにより、官能基含有モノマーをオレフィンと共重 合する方法などが知られている。これら、変性オレフィ ン系共重合体を用いて、化学反応によって側鎖に不飽和 基を導入したオレフィン系共重合体に関しては、エチレ ンと炭素数3~20のモノオレフィンとエチレン系オル ガノシランなどを共重合した後、アリルアルコールなど の不飽和アルコールで珪素原子に結合している加水分解 10 性基と置換する方法が知られている (特公昭58-38 443号公報参照)。また、特開昭62-121715 号公報では、オレフィン系共重合体にカルボン酸化合物 をグラフトさせた付加反応物に、さらに一価の不飽和ア ミンおよび/または不飽和アルコールと反応させる変性 オレフィン系共重合体が知られている。しかし、(メ タ) アクリロイル基の記載はない。また、(メタ) アク リロイル基を有するポリオレフィンに関しては、末端修 飾したポリオレフィンが知られている(特許第3164 632号公報参照)。しかし、このポリマーは未端のみ 20 に(メタ)アクリロイル基を有するポリマーであり、側 鎖にランダムに(メタ)アクリロイル基を有するオレフ ィン系共重合体は知られていない。また、(メタ)アク リロイル基を有する変性オレフィン系共重合体の架橋速 度の向上に関しては何ら述べられていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述の問題 に鑑みなされたもので、側鎖に特定の官能基を導入する ことにより、加工性、機械的強度および耐摩耗性に優 れ、自動車部品、機械部品、電子部品、土木建材、燃料 30 電池用パッキンなどのゴム材料として好適に用いられる 架橋可能な変性エチレン・αーオレフィン系共重合体お よびそのゴム組成物を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、エチレン・a ーオレフィン系共重合体の側鎖に(メタ)アクリロイル 基を有し、かつ135℃のデカリン中で測定される極限 粘度 [η] が0. 01~10d1/gであることを特徴 とする (メタ) アクリロイル基修飾エチレン・αーオレ フィン系共重合体に関する。本発明の(メタ)アクリロ 40 イル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体は、共 重合休100gあたり0.1~500mmolの(メ タ) アクリロイル基を有するものが好ましい、また、本 発明の (メタ) アクリロイル基修飾エチレン・αーオレ フィン系共重合体は、シリル基、水酸基、アルコキシ 基、アミノ基、カルボキシル基、エステル基、エポキシ 基、アミド基、スルホン基、イミド基、イソシアネート 基、ビニル基、ビニレン基および酸無水物の群から選ば れた少なくとも1種の官能基を有する変性エチレン・α ーオレフィン系共重合体に(メタ)アクリロイル基合有 50

化合物を反応させて得られる。上記(メタ)アクリロイ ル基含有化合物としては、下配一般式(1)で表される

$$X^{1}-A = \begin{pmatrix} O & R^{1} \\ \parallel & \parallel \\ C-C=CH_{2} \end{pmatrix}_{q}$$
(1)

【0007】〔一般式(1)中、R1は水素原子または メチル基であり、Aはヘテロ原子を含んでも良い炭素数 1~20の炭化水素基、または単結合であり、X1はシ リル基、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、エポキシ 基、アミド基、スルホン基、イミド基、イソシアネート 基、メルカプト基、またはハロゲン原子であり、 q は 1 ~3の整数を示す。〕

上記変性エチレン・αーオレフィン系共重合体として は、下記一般式(2)に示される化合物、エチレン、炭 案数3~10のαーオレフィンおよび必要に応じて非共 役ポリエンとを共重合して得られる共重合体が挙げられ

[0008]

【0009】[一般式(2)中、R¹は、水素原子また は炭素数1~10の炭化水素基を示し、Y2, Y3, Y4 は、それぞれ独立して、水素原子、炭素数1~10の炭 化水索基、またはシリル基、水酸基、アルコキシ基、ア ミノ基、カルボキシル基、もしくはアミド基の自能基を 示し、Y²、Y³、Y⁴のうち少なくとも一つは官能基で あり、また、Y2, Y3, Y1のうち2つ以上が官能基で ある場合は、それらは互いに連結して形成された酸無水 物〔一〇一(C〇)一〇一〕またはイミド基(一C〇一 NH-CO-) であってもよい。 oは0~2の整数、p は0~5の整数を示す。]

上記一般式(2)に示される化合物中のY2, Y3, Y4 のうち少なくとも一つは、-SiR3 Z3 (ただし、 R3は水素原子、またはヘテロ原子を含んでも良い炭素 数1~20の炭化水素基を示し、2は塩素原子、臭素原 子、ヨウ素原子のうちいずれかのハロゲン原子を示し、 mは0~2整数を示す)で表される官能基が好ましい。 また、上記変性エチレン・αーオレフィン系共重合体と しては、「記一般式(3)に示される化合物、エチレ ン、炭素数3~10のα-オレフィン、および必要に応 じて非共役ポリエンとを共重合して得られる共重合体で

あってもよい。

 $CH_2 = CH - (CH_2)_n - Y^1 - \cdots (3)$

[一般式(3)中、Y1はシリル基、水酸基、アルコキ シ基、アミノ基、カルボキシル基、またはアミド基の官 能基を示し、nは0~6の整数を示す。] ここで、上記一般式 (3) に示される化合物中のY ¹は、-SiR³。Z₃-m (ただし、R³は水素原子、また はヘテロ原子を含んでも良い炭素数1~20の炭化水素 基を示し、乙は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のうち いずれかのハロゲン原子を示し、mは0~2整数を示 す) で表される官能基が好ましい。本発明の(メタ) ア クリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体 としては、(a-1)上記一般式(2)に由来する構造 単位を0.01~30モル%、(a-2)エチレンに出 来する構造単位を5~90モル%、(a-3)炭素数が 3~10のαーオレフィンに由来する構造単位を5~6 Oモル%、および (a − 4) 非共役ポリエン系化合物に 由来する構造単位を0~12モル%有し、135℃のデ カリン中で測定した極限粘度[n]が0.01~10d 1/gである変性エチレン・αーオレフィン系共重合体 20 に、上記一般式(1)で表される化合物を反応させて得 られるものが好ましい。また、本発明の(メタ)アクリ ロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共乗合体とし ては、(a-1)上記一般式(3)に由来する構造単位 をO. 01~30モル%、(a-2) エチレンに由来す る構造単位を5~90モル%、(a-3)炭素数が3~ 10のαーオレフィンに由来する構造単位を5~60モ ル%、および(a-4)非共役ポリエン系化合物に由来 する構造単位を0~12モル%有し、135℃のデカリ ン中で測定した極限粘度 [η] が 0. 01~10d1/ 30 g である変性エチレン・αーオレフィン系共重合体に、 上記一般式(1)で表される化合物を反応させて得られ るものも好ましい。 次に、本発明は、上記(A) (メ タ) アクリロイル基修飾エチレン・a - オレフィン系共 重合体、ならびに、(B)加硫剤および/または架橋剤 を含有してなることを特徴とする、(メタ)アクリロイ ル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体含有ゴム 組成物(以下「本発明のゴム組成物」ともいう)に関す る。また、本発明のゴム組成物には、さらに、(A)成 分以外の(C) オレフィン系共重合体ゴムを含有しても

[0010]

よい、

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を具体的に説明する。本発明の側鎖に(メタ)アクリロイル基を有するエチレン・αーオレフィン系共重合体(以下、「(A)オレフィン系共重合体」ともいう)の製造において、先ず、通常のエチレン・αーオレフィン系共重合体に官能基を導入したエチレン・αーオレフィン系共重合体が製造される。官能基を導入したエチレン・αーオレフィン系共重合体系は、公知の技術により製造にされ 50

る。例えば、米国特許第3,236,917号明細書に は、エチレン・プロピレン共重合体とマレイン酸無水物 とのグラフト反応による方法が記載されている。また、 特開昭64-9211号公報には、エチレン・プロピレ ン共重合体にグリシジルメタクリレートをグラフトする 方法が記載されている。特開平6-211938号公報 には、αーオレフィンと非共役ジエンとの共重合により 得られた反応性不飽和基を有するオレフィン系共重合体 の反応性不飽和基に、水酸基、カルボキシル基、エポキ シ藍、ハロゲン基、ニトロ基、アミノ基、スルホン基な どの官能基を導入する方法が記載されている。また、カ ルポキシル基、アミノ基などの官能基を有するオレフィ ン系モノマーを共重合したオレフィン系共重合体が知ら れている(特公昭49-43275号公報、特表平4-503963号公報など)。このようにして得られた官 能基含有エチレン・αーオレフィン系共重合体の官能基 と、一般式(1)で表される化合物とを反応させて(メ タ) アクリロイル基をエチレン・αーオレフィン系共重 合体に導入することができる。この導入方法は特に限定 されず、溶液状態、溶融状態、固体状態で行っても良 く、反応を促進させるため公知の触媒を添加しても良

【0011】本発明の(A)オレフィン系共重合体としては、上記一般式(2)中における Y^2 , Y^3 , Y^4 のうちの少なくとも1つが官能基である化合物または上記一般式(3)中における官能基 Y^1 が $-SiR^3$ 。 X_{3-a} である不飽和シラン化合物と、エチレン、 α -オレフィン、必要に応じて非共役ポリエンを共重合した後、一般式(1)で表される化合物とを反応させて、(メタ)アクリロイル基をエチレン・ α -オレフィン系共重合体に導入する方法が、共重合後、共重合体を取り出すことなく、(メタ)アクリロイル基を導入できるので好ましい。

【0012】上記一般式(1)で表される化合物の具体 例としては、アクリル酸アミノエチル、アクリル酸グリ シジル、アクリル酸2-ヒドロキシエチル、アクリル酸 2-ヒドロキシプロピル、アクリル酸ヒドロキシブチ ル、アクリル酸4-ヒドロキシフェニル、メタクリル酸 グリシジル、メタクリル酸アミノエチル、メタクリル酸 2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸2-ヒドロキシブ ロピル、メタクリル酸ヒドロキシブチル、メタクリル酸 4-ヒドロキシフェニル、メタクリル酸4-ヒドロキシ フェニルエチル、ペンタエリスリトールトリアクリレー ト、ペンタエリスリトールトリメタクリレート、アクリ ル酸、アクリルアミド、アクリル酸クロリド、メタクリ ル酸、メタクリルアミド、メタクリル酸クロリドなどが 挙げられる。これらのうち、変性共重合体の安定性か ら、メタクリル酸2-ヒドロキシエチル、メタクリル酸 ヒドロキシブチル、メタクリル酸4-ヒドロキシフェニ ル、メタクリル酸4-ヒドロキシフェニルエチルが好ま

8

しい。これらの化合物は、1種単独でまたは2種以上を 組合わせて用いることができる。

【0013】上記一般式 (2) 中におけるY², Y³, Y 4のうちの少なくとも1つの官能基が、-SiR3.23-. である不飽和シランの具体例としては、5ートリクロロ シリルー2-ノルボルネン、5-メチルジクロロシリル -2-ノルボルネン、5-ジメチルクロロシリル-2-ノルボルネン、5-{2-(ジメチルクロロシリル)エ チル〉ピシクロ[2.2.1] ヘプトー2ーエン、5ー {2-(メチルジクロロシリル) エチル} ビシクロ [2. 2. 1] ヘプトー2ーエン、5ー {2ー (トリク ロロシリル) エチル) ビシクロ [2.2.1] ヘプトー 2-エン、5-{2-(メチルフェノキシクロロシリ ル) エチル) ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エ ン、5-{2-(メチルメトキシクロロシリル)エチ. ル) ビシクロ [2. 2. 1] ヘプト-2-エン、5-{3-(ジメチルクロロシリル)プロピル)ビシクロ [2.2.1] ヘプトー2ーエン、5ー (4ー(ジメチ ルクロロシリル) ブチル) ビシクロ [2.2.1] ヘブ トー2ーエンなどが挙げられる。

【0014】また、上記一般式(3)中における官能基 Y¹ が - S i R³ _a Z_{3-a} である不飽和シラン化合物の具体 例としては、ビニルトリクロロシラン、ビニルメチルジ クロロシラン、ビニルジメチルクロロシラン、ビニルエ チルジクロロシラン、ビニルオクヂルジクロロシラン、 アリルトリクロロシラン、アリルメチルジクロロシラ ン、アリルジメチルクロロシラン、アリルヘキシルジク ロロシラン、ブテニルメチルジクロロシラン、5-ヘキ セニルジメチルクロロシラン、5-ヘキセニルジメチル クロロシラン、 7-オクテニルジメチルクロロシランな 30 どが挙げられる。これらのうち、5-ヘキセニルジメチ ルクロロシラン、7ーオクテニルジメチルクロロシラ ン、5-ジメチルクロロシリル-2-ノルボルネン、5 - (2-(ジメチルクロロシリル)エチル)ビシクロ [2.2.1] ヘプトー2ーエンなどが特に好ましい。 これらの化合物は、1種単独でまたは2種以上を組合わ せて用いることができる。

【0015】本発明の(A) オレフィン系共重合体において、(メタ) アクリロイル基の含量は、(A) オレフィン系共重合体100gあたり0.1~500mmol 40の範囲で含有されていることが好ましく、さらに好ましくは0.5~200mmol、特に好ましくは1~100mmolである。0.1mmol未満であると、得られる共重合体は、架橋に関する効果が低下することがある。一方、500mmolを超えて含有することは困難である。

【0016】本発明の(A)オレフィン系共重合体において、(a-1)上記一般式(2)または上記一般式

(3) に由来する構造単位は、0.01~30モル%の 範囲で含有されていることが好ましく、さらに好ましく 50

は0.05~10モル%、特に好ましくは0.1~5モル%である。含有割合が0.01モル%未満であると、得られる共重合体の(メタ)アクリロイル基の含量が低トし、架橋に関する効果が低トすることがある。 方、含白割合が30モル%を超えると、オレフィン系以外の単量体との共重合が困難となることがあり、得られる共重合体の弾性が不足することがある。

【0017】また、小発明の(A)オレフィン系共重合体において、(a-2)エチレンに由来する構造単位は、全構造単位中5~90モル%の範囲で含有されていることが好ましく、10~85モル%がさらに好ましく、特に好ましくは、15~80モル%である。含有割合が5モル%未満であると、得られる共重合体の機械的強度や耐燥耗性が低下することがある。一方、含有割合が90モル%を超えると、得られる共重合体の弾性が不足することがある。

【0018】本発明の(A) オレフィン系共重合体において、炭素数が3~10のαーオレフィンとしては、プロピレン、1ープテン、1ーペンテン、4ーメチルーペンテン-1、1ーヘキセン、1ーペプテン、1ーデセン、スチレン、pーメチルスチレンなどを挙げることができる。中でも、プロピレン、1ープテン、1ーペキセン、1ーオクテンが好ましく用いられ、さらにプロピレン、1ープテンが最も好ましく用いられる。これらの化合物は、1種単独でまたは2種以上を組合わせて用いることができる。炭素数が10以下のαーオレフィンを用いると、このαーオレフィンとそれ以外の単量体との共重合性が良好となる。

[0019] (a-3) αーオレフィンに由来する構造 単位は、全構造単位中5~60モル%の範囲で含有され ていることが好ましく、さらに好ましくは、10~50 モル%、特に好ましくは15~40モル%である。含有 割合が5モル%未満であると、得られる共重合体の弾性 が不足することがある。一方、含有割合が50モル%を 超えると、得られる共重合体の機械的強度や耐摩耗性が 低下することがある。

【0020】本発明の(A) オレフィン系共重合体において、非共役ポリエンは、必要に応じて共重合体中に含有されるものである。非共役ポリエンの具体例としては、1、4ーヘキサジエン、1、6ーヘキサジエン、1、5ーヘキサジエン、5ーメチルー1、4ーヘキサジエン、3、7ージメチルー1、6ーオクタジエン、3、7ージメチルー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、7ーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、アーメチルー4ーエチリデンー1、6ーオクタジエン、アーメチルー4ーエチリデンー1、6ーデカジエン、テトラヒドロインデン、メチル

テトラヒドロインデン、ジシクロペンタジエン、ビシクロー(2,2,1)ーへブター2,5ージエン、5ーメチレンー2ーノルボルネン、5ーエチリデンー2ーノルボルネン、5ープロペニルー2ーノルボルネン、5ーイソプロピリデンー2ーノルボルネン、5ービニルー2ーノルボルネンなどを挙げることができる。これらの化合物は、1種単独でまたは2種以上を組合わせて用いることができる。また、上記の非共役ボリエンのうち好ましいものとしては、1,4ーへキサジエン、ジシクロペンタジエン、5ーエチリデンー2ーノルボルネンなどを挙げることができる。

【0021】本発明の(A) オレフィン系共重合体において、(a-4)非共役ポリエンに出来する構造単位は、全構造単位中0~12モル%となる割合で含有されていることが好ましく、さらに好ましくは0~8モル%、特に好ましくは0~5モル%である。非共役ポリエンの含有割合が12モル%を超えると、触媒活性が著しく低下し、コストの点で好ましくない。

【0022】本発明に用いられる(A)(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体は、135℃のデカリン中で測定される極限粘度 [η] が0.01~10d1/gの範囲にあるものであり、好ましくは0.05~7d1/g、さらに好ましくは0.1~5d1/gである。この極限粘度 [η] が0.01d1/g未満であると、他のオレフィン系共重合体ゴムとブレンドするときの混練りが困難である。一方、この極限粘度 [η] が10d1/gを超えると、共重合体の成形加工性が低下する。

【0023】なお、本発明の(メタ)アクリロイル基を 30 有する(A)オレフィン系共重合体は、ゲル透過クロマトグラフィー法によって135℃のoージクロロベンゼン溶媒で測定されるポリスチレン換算電量平均分子量Mwが1,000~3,000,000であることか好ましく、さらに好ましくは3,000~1,000,000、特に好ましくは5,000~700,000であり、ポリスチレン換算数平均分子量Mnが500~1,000,000であることが好ましく、さらに好ましくは1,000~500,000、特に好ましくは2,000~300,000である。 40

【0024】また、本発明の(メタ)アクリロイル基を有する(A)オレフィン系共重合体のガラス転移温度は、好ましくは、-90~50℃、さらに好ましくは、-70~10℃である。これにより、十分な弾性を有する共重合体を得ることができる。ここで、(A)オレフィン系共重合体のガラス転移温度は、示差走査型熱分析計(DSC)により測定することができる。

【0025】本発明の共重合体側鎖に(メタ)アクリロイル基を有する(A)オレフィン系共重合体の構造は、赤外線吸収スペクトルによって1,725cm⁻¹付近の 50

カルボニル出来の吸収、1,640cm⁻¹付近のアルケン由来の吸収などにより確認できる。また、核磁気共鳴スペクトル(¹H-NMR)により6.1ppm、5.6ppmのアルケンプロトンのピークから、その構造を確認することができる。

【0026】本発明の(A)オレフィン系共重合体は、単独で使用することも可能だが、さらに、(A)成分以外の通常の(C)オレフィン系共重合体〔通常のエチレン・αーオレフィン(非共役ポリエン)共重合体〕(以下「(C)オレフィン系共重合体」ともいう)とブレンドして好適に使用することができる。本発明の(A)オレフィン系共重合体を通常の(C)オレフィン系共重合体とブレンドして使用する場合、(A)成分と(C)成分の重量比は、通常、1/99~99/1、好ましくは3/97~97/3、さらに好ましくは5/95~95/5である。

【0027】以上のような(A) オレフィン系共重合体は、以下のようにして製造することができる。 すなわち、一般式(2) で表される化合物もしくは一般式

(3)で表される化合物と、エチレンと、炭素数3~1 Oのαーオレフィンと、必要に応じて非共役ポリエンとを共重合した後、一般式(1)で表される化合物を添加し、重合反応を停止させるとともに、共重合体に導入したシリル甚などの官能基と反応させて、(メタ)アクリロイル基を導入する。反応を促進させるために、トリエチルアミン、ピリジン、N, Nージメチルアニリンなどの塩基を用いても良い。一般式(1)で表される化合物がすべてのシリル基などの官能基と反応しない場合には、メタノール、エタノール、イソプロビルアルコール、nーブタノールなどを添加することもできる。その後、未反応モノマー、溶剤などを除去し、側鎖に(メタ)アクリロイル基を有するエチレン・αーオレフィン系共重合体を得る。

【0028】この重合においては、遷移金属化合物、好ましくは周期表第4族および第5族から選ばれた金属の化合物と、有機アルミニウム化合物とからなる触媒が用いられる。この触媒としては、エチレン、αーオレフィン(および非共役ポリエン)の共重合反応において、比較的ランダムなモノマー配列を与えるものを用いることが好ましい。具体的な触媒系としては、以下のものを挙げることができる。

(1) 炭化水素化合物に可容なバナジウム化合物と有機 アルミニウム化合物からなる触媒系であって、バナジウム化合物または有機アルミニウム化合物にいずれかに塩 素原子を少なくとも1つ含むもの。また、この触媒系においては、上記のバナジウム化合物および有機アルミニウム化合物に、さらに有機酸もしくは無機酸のエステル、エーテル、アミン、ケトン、アルコキシシランなどの含酸素もしくは含窒素電子供与体を添加することができる

14

【0029】(2)シリカまたは塩化マグネシウム上に担持されたハロゲン化チタニウムまたはハロゲン化ジルコニウムと、有機アルミニウムとからなる触媒系。ここで、ハロゲン化チタニウムとしては、四塩化チタニウム、四臭化チタニウム、四塩化ジルコニウムなどを用いることができる。有機アルミニウム化合物としては、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、メチルアルモキサンなどを用いることができる。また、この触媒系においては、上記の化合物に、さらにジオクチルフタレート、テトラアルコキシシラン、ジフェニルジメトキシシランなどを添加することができる。

【0030】(3)配位子として、水素、アルキル基およびアリル基から選ばれた置換基を有するシクロペンタジエニル基、インデニル基またはフルオレニル基を1つまたは2つ有する、チタニウム、ジルコニウム、ハフニウムから選ばれた金属の遷移金属化合物と、メチルアルモキサンを少なくとも50モル当量含有する有機アルミニウム化合物とからなる触媒系。

(4) ビスアルキル置換またはN-アルキル置換サルチ 20 ルアルドイミンとチタン、ジルコニウムまたはハフニウムとの2塩化物と、メチルアルモキサン(MAO)とからなるメタロセン触媒。

【0031】重合反応は、適宜の溶媒または希釈剤の存在下で行われることが好ましい。このような溶媒または希釈剤としては、例えば脂肪族炭化水素類、脂素式炭化水素類、芳香族炭化水素類およびこれらのハロゲン化物を用いることができる。具体的には、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘブタン、2ーブテン、2ーメチルー2ーブテン、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シのクロペキサン、イソオクタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン、ジクロロメタン、ジクロロエタンなどを挙げることができる。これら溶媒または希釈剤は、蒸留処理または吸着処理によって、水分を20ppm以下にして用いることが好ましい。

【0032】重合反応は、0~150℃、特に10~100℃の温度で行われることが好ましい。また、重合反応においては、必要に応じて分了量調節剤を用いることができ、その具体例としては、水素、ジエチル亜鉛、水素化ジイソブチルアルミニウムなどを挙げることができ40る。また、重合反応を行うための反応器は、バッチ式および連続式のいずれであってもよい。連続式の反応器としては、チューブ型反応器、塔型反応器、槽型反応器などを用いることができる。

【0033】一般式(1)で表される化合物との反応は、0~150℃、特に10~100℃の温度で行われることが好ましい。一般式(1)で表される化合物は、溶媒または希釈剤で溶解または希釈して用いても良い。このような溶媒または希釈剂としては、例えば脂肪族炭化水素類、脂環式炭化水素類、芳香族炭化水素類および 50

これらのハロゲン化物を用いることができる。 具体的には、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、 2ープテン、2ーメチルー2ープテン、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、イソオクタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、クロロベンゼン、ジクロロメタン、ジクロロエタンなどを挙げることができる。

【0034】このようにして得られる(A) オレフィン 系共重合体を含有する共重合体溶液を、シリカ、アルミ ナ、ケイソウ土などが充填された吸着カラムを通過させ ることによって、または共重合体溶液に、水、アルコー ルなどを多量に添加して洗浄することによって、残留す る重合触媒などの除去処理を行うことが好ましい。

【0035】また、(A) オレフィン系共重合体の安定性を向上させることを目的として、公知のフェノール系、リン系、イオウ系などの老化防止剤を添加することができる。

【0036】本発明の(A) オレフィン系共重合体は、その用途、それに基づく性能に応じて、公知の配合剤、例えば、加硫剤、加硫助剤、ゴム川補強剤、顔料、充填剤、軟化剤、スコーチ防止剤、老化防止剤、加工助剤などを配合することができる。

【0037】本発明の(A)オレフィン系共重合体の架橋方法としては、公知の架橋方法を採用することができ、通常、硫黄ないし硫黄系化合物による架橋、樹脂架橋、キノイド架橋、有機過酸化物架橋、電子線照射架橋、紫外線照射架橋、放射線架橋などの架橋方法が採用できる。

【0038】本発明の(A)オレフィン系共重合体は、架構速度が速く、加工性、機械的強度および耐摩耗性に優れ、自動車部品、機械部品、電子部品、土木建材、燃料電池用バッキンなどのゴム材料として好適に用いられる。

【0039】本発明に用いられる上記(B)成分のうちの加硫剤としては特に制限はないが、例えば、粉末硫黄、北降硫黄、コロイド硫黄、不溶性硫黄などの硫黄;塩化イオウ、セレン、テルルなどの無機系加硫剂;モルホリンジスルフィド、アルキルフェノールジスルフィド類、チウラムジスルフィド類、ジチオカルバミン酸塩類などの含硫黄有機化合物などが挙げられる。これらの加硫剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。(B)加硫剤の配合割合は、ゴム成分

[(A)成分、あるいは(A)成分と(C)成分]10 0重量部に対し、通常、0.1~10重量部、好ましく は、0.5~5重量部である。

【0040】上記加硫剤とともに、加硫促進剤を併用することもできる。このような加硫促進剤としては、例えば、ヘキサメチレンテトラミンなどのアルデヒドアンモニア類:ジフェニルグアニジン、ジ (oートリル) グアニジン、oートリルピグアニドなどのグアニジン類:チオカルバニリド、ジ (oートリル) チオウレア、N,

N' -ジエチルチオウレア、テトラメチルチオウレア、 トリメチルチオウレア、ジラウリルチオウレアなどのチ オウレア類:メルカプトベンソチアソール、ジベンゾチ アゾールジスルフィド、2- (4-モルフォリノチオ) ベンソチアソール、2- (2, 4-ジニトロフェニル) ーメルカプトベンソチアソール、(N, N'ージエチル チオカルバモイルチオ) ベンソチアソールなどのチアソ ール類:N-t-ブチル-2-ベンゾチアジルスルフェ ンアミド、N, N' -ジシクロヘキシル-2-ベンゾチ アジルスルフェンアミド、N, N'ージイソプロピルー 10 2-ベンゾチアジルスルフェンアミド、N-シクロヘキ シルー2ーベンソチアジルスルフェンアミドなどのスル フェンアミド類;テトラメチルチウラムジスルフィド、 テトラエチルチウラムジスルフィド、テトラーnーブチ ルチウラムジスルフィド、テトラメチルチウラムモノス ルフィド、ジペンタメチレンチウラムテトラスルフィド などのチウラム類;ジメチルチオカルバミン酸亜鉛、ジ エチルチオカルバミン酸亜鉛、ジーnーブチルチオカル バミン酸亜鉛、エチルフェニルジチオカルバミン酸亜 鉛、ジメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、ジメチル 20 ジチオカルバミン酸鲖、ジメチルチオカルバミン酸テル ル、ジメチルチオカルバミン酸鉄などのカルバミン酸塩 類:ブチルチオキサントゲン酸亜鉛などのキサントゲン 酸塩類などが挙げられる。これらの加硫促進剤は、単独 でまたは2種以上を混合して使用することができる。加 硫促進剤の配合量は、ゴム成分〔(A)成分、あるいは (A) 成分と(C) 成分] 100重量部に対して、通 常、0.1~20重量部、好ましくは0.2~10重量 部である。

【0041】また、ト記加硫剤および加硫促進剤に加え、必要に応じて加硫促進助剤を添加することもできる。このような加硫促進助剤としては、例えば、酸化マグネシウム、亜鉛華、リサージ、鉛丹、鉛白などの金属酸化物;ステアリン酸、オレイン酸、ステアリン酸亜鉛などの有機酸(塩)類などが挙げられ、これらのうち、特に亜鉛華、ステアリン酸が好ましい。上記加硫促進助剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。加硫促進助剤の配合量は、ゴム成分【(A)成分、あるいは(A)成分と(C)成分】100重量部に対して、通常、0.5~20重量部である。

【0042】次に、(B) 成分のうちの架橋剤としては、例えば、1、1ージェーブチルペルオキシー3、3、5ートリメチルシクロヘキサン、ジェーブチルペルオキシド、ジクミルペルオキシド、セーブチルクミルペルオキシド、2、5ージメチルー2、5ージ(エーブチルペルオキシ)へキサン、1、3ービス(エーブチルペルオキシイソプロビル)ベンゼンなどの有機過酸化物類などが挙げられる。これらの架橋剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。架橋剤の配合量は、ゴム成分 [(A) 成分、あるいは(A) 成分と

16

(C) 成分] 100重量部に対して、通常、O. 1~1 5 重量部、好ましくは0.5~10重量部である。 【0043】上記架橋剤とともに、架橋助剤を併用する こともできる。このような架橋助剤としては、例えば、 硫黄、ジペンタメチレンチウラムテトラスルフィドなど の硫黄あるいは硫黄化合物; エチレンジ (メタ) アクリ レート、ポリエチレンジ (メタ) アクリレート、ジビニ ルベンゼン、ジアリルフタレート、トリアリルシアヌレ ート、メタフェニレンビスマレイミド、トルイレンビス マレイミドなどの多官能性モノマー類:pーキノンオキ シム、p, p'ーベンソイルキノンオキシムなどのオキ シム化合物などが挙げられる。これらの架橋助剤は、単 独でまたは2種以上を混合して使用することができる。 架橋助剤の配合量は、ゴム成分 ((A)成分、あるいは (A) 成分と(C) 成分] 100 重量部に対して、通 常、0.5~20重量部である。

【0044】さらに、本発明のゴム組成物には、充填剤 あるいは軟化剤を配合することができる。上記充填剤としては、例えば、SRF、FEF、HAF、ISAF、SAF、FT、MTなどのカーボンブラックや、ホワイトカーボン、微粒子ケイ酸マグネシウム、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、クレー、タルクなどの無機充填剤などが挙げられる。これらの充填剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。充填剤の配合量は、ゴム成分【(A)成分、あるいは(A)成分と(C)成分】100重量部に対して、通常、10~200重量部、好ましくは10~100重量部である。

【0045】また、上記軟化剤としては、例えば、ゴムに通常用いられるアロマティック油、ナフテニック油、パラフィン油などのプロセスオイルや、やし油などの植物油、アルキルベンゼンオイルなどの合成油などが挙げられ、これらのうち、プロセスオイルが好ましく、特にパラフィン油が好ましい。上記軟化剤は、単独でまたは2種以上を混合して使用することができる。軟化剤の配合量は、ゴム成分 【(A) 成分、あるいは(A) 成分と(C) 成分】100重量部に対して、通常、10~130重量部、好ましくは20~100重量部である。

【0046】本発明の(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体は、(メタ)アクリロイル基が重合体側鎖に導入されていることにより、架橋 効率に優れる。また、この(メタ)アクリロイル基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体を含む架橋可能なゴム組成物は、加工性、機械的強度および耐摩耗性に優れ、自動車部品、機械部品、電子部品、十木建材、燃料電池用パッキンなどのゴム材料として好適に用いられる。

[0047]

【実施例】以下、本発明を実施例によってさらに具体的 に説明するが、本発明はこれらの実施例によっていかな る制限を受けるものではない。

11

【0048】 実施例 1

窒素置換した2 Lセパラブルフラスコに、トルエン1, 000mLを入れ、5- (2- (ジメチルクロロシリ ル) エチル) ビシクロ [2.2.1] ヘプトー2ーエン 5 mm o 1 と 5 - エチリデン - 2 - ノルボルネン 2 m l を加え、エチレン (供給量:5L/min) /プロピレ ン (供給量:5L/min) /水素(供給量:3.5L /min) 混合ガスを連続的に供給しながら、重合触媒 として、Alz (CzHs) 3Cl3の0. 81mol/L ヘキサン溶液 6. 2 ml [Al2 (C2IIs) 3 Cl35 m mol] を添加し、次いで、VCl4の0. 10mol /Lへキサン溶液5mL (VCl₄0. 5mmol)を 添加し、25℃、10分間の条件で、エチレン、プロピ レン、2- (5-ノルボルネニル) エチルジメチルクロ ロシランおよび5-エチリデン-2-ノルポルネンの共 重合反応を行った。その後、トリエチルアミン25mm o 1 とメタクリル酸2-ヒドロキシエチル25mmo1 を加えて30分間撹拌した後、nープタノール10ml を加え10分撹拌した。次いで、共重合体溶液に、水5 00mlを添加して10分間攪拌した後、共重合体溶液 20 (有機層) のみを回収し、当該共重合体裕液を水500 m1によって2回洗浄した後、多量のメタノール中に注 ... ぎポリマーを析出させ、加熱ロールによって乾燥処理す ることによりオレフィン系共重合体(A1)20gを得 た。このオレフィン系共重合体(A1)について赤外吸 収スペクトル法で分析したところ、1,640cm1付 近にピークが観測されたことから、メタアクリロイル基 の導入を確認した。さらに、「H-NMR測定法で分析 したところ、エチレンに由来する構造単位の含有割合は 71.5モル%、プロピレンに由来する構造単位の含有 30 割合は26、3モル%、メタアクリロイル基の含有量は 13.1 (mmol/100gポリマー) であり、よう 素価滴定により求めた5-エチリデン-2-ノルボルネ ンに由来する構造単位の含有割合は1.8モル%であっ た。また、135℃のデカリン中で測定した極限粘度 [η] は1.3であった。実施例1で得られたオレフィ ン系共重合体(A1)のIRチャートを図1に示す。

【0049】実施例2

5- {2- (ジメチルクロロシリル) エチル} ビシクロ [2.2.1] ヘプト-2-エンを10mmol、トリー 40 エチルアミンを30mmol、メタクリル酸2-ヒドロ キシエチルを30mmol使用した以外は、実施例1と 同様の操作を行い、オレフィン系共重合体(A2)20 gを得た。このオレフィン系共重合体(A2)について 赤外吸収スペクトル法で分析したところ、1,640cm⁻¹付近にビークが観測されたことからメタアクリロイル基の導入を確認した。さらに、「H-NMR測定法で 分析したところ、エチレンに由来する構造単位の含有割 合は70.0モル%、プロビレンに出来する構造単位の含有割合は27.5モル%、メタアクリロイル基の含有 50

量は24.1 (mmol/100gポリマー)であり、よう素価滴定により求めた5-エチリデン-2-ノルボルネンに由来する構造単位の含有割合は1.7モル%であった。また、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]は1.4であった。

[0050] 実施例3

トルエンの代わりにヘキサンを使用し、水素の供給量を 0.5 L/minとし、5ーエチリデンー2ーノルボルネンを使用せず、トリエチルアミンを100mmol使 メタクリル酸2ーヒドロキシエチルを100mmol使 Пした以外は、実施例1と同様の操作を行い、オレフィン系共重合体(A3)30gを得た。この変性オレフィン系共重合体(A3)について赤外吸収スペクトル法で分析したところ、1,640cm⁻¹付近にピークが観測されたことから、メタアクリロイル基の導入を確認した。さらに、「H-NMR測定法で分析したところ、エチレンに由来する構造単位の含有割合は68.1モル%、プロピレンに由来する構造単位の含有割合は31.5モル%、メタアクリロイル基の含有量は10.8(mmol/100gポリマー)であった。また、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[η]は2.3であった。

【0051】実施例4

窓素置換した3Lセパラブルフラスコに、ヘキサン2, 000mLと、5-メチル-5-カルボキシービシクロ [2. 2. 1] ヘプトー2ーエンの0. 5mol/Lへ キサン溶液 70mL(5ーメチルー5ーカルボキシルー ピシクロ [2. 2. 1] - 2 - ヘプテン 3 5 mm o l) を入れた。次いで、この系を提拌しながらAl(iso -Bu) 3を42mmol 添加して反応させることによ り、5ーメチルー5ーカルボキシービシクロ〔2.2. 1] ヘプト-2-エンにおけるカルボキシル基のマスキ ング処理を行った。その後、この系に5-エチリデンー 2-ノルボルネン2m1を加え、エチレン(供給量:5 L/min)/プロピレン (供給量:5L/min)/ 水素 (供給量: 0.5 L/min) 混合ガスを連続的に 供給しながら、重合触媒として、A 12 (C2 H5) 3 C 1 3の0.81mol/Lヘキサン溶液104mL [Al2 (C₂H₅)₃C | ₃84 mm o |] を添加し、次いで、V Cl₄の0. 10mol/Lへキサン溶液24mL (V Cl.2. 4mmol) を添加し、5℃、1°0分間の条 件で、エチレン、プロピレン、5-メチルー5-カルボ キシービシクロ〔2.2.1〕 ヘプトー2ーエンおよび - 5 -エチリデン-2 -ノルボルネンの共重合反応を行っ た。得られた共重合体溶液に、630mmolの乳酸を 含有するブタノール溶液を添加して10分間攪拌するこ とにより、脱マスキング処理を行った。次いで、共重合 体溶液に、水1 Lを添加して10分間攪拌した後、共重 合体溶液(有機層)のみを回収し、当該共重合体溶液を 水1Lによって3回洗浄することにより、残留する乳酸 などの除去処理を行った。その後、共重合体溶液に水蒸 気を吹き込むことにより、溶媒の除去処理を行った。そ の後、得られたスラリーから固形分を分離し、これを加 熱ロールによって乾燥処理することにより、固体状のオ レフィン系共重合体(X4)30gを得た。このオレフ ィン系共重合体 (X4) 5gをトルエン25mlに溶解 し、メタクリル酸グリシジル2gとトリフェニルホスフ ィン2.6gを加えた後、5時間加熱還流した。この反 応溶液を80meshの金網でろ過した後、500ml のメタノール中に注ぎポリマーを析出させ、加熱ロール 10 によって乾燥処理することによりメタアクリロイル基修 飾オレフィン系共重合体(A4)4.6gを得た。この オレフィン系共重合体(A4)について赤外吸収スペク トル法で分析したところ、1,640cm⁻¹付近にピー クが観測されたことからメタアクリロイル基の導入を確 認した。さらに、「H-NMR測定法で分析したとこ ろ、エチレンに由来する構造単位の含有割合は72.7 モル%、プロピレンに由来する構造単位の含有割合は2 5. 3モル%、メタアクリロイル基の含有量は17. 6 (mmol/100gポリマー) であり、よう素価滴定 20 により求めた5-エチリデン-2-ノルボルネンに由来 する構造単位の含有割合は1.4モル%であった。ま た、135℃のデカリン中で測定した極限粘度[n]は

19

【0052】実施例5

1. 2 であった。

5-エチリデン-2-ノルボルネンを使用しなかった以 外は、実施例4と同様に重合を行い、オレフィン系共重 合体 (X5) 33gを得た。このオレフィン系共重合体 (X5)5gを用いて実施例1と同様にメタアクリロイ ル基の導人反応を行い、オレフィン系共重合体(A5) 4. 5gを得た。このオレフィン系共重合体(A5)に ついて赤外吸収スペクトル法で分析したところ、1,6 40cm⁻¹付近にピークが観測されたことから、メタア クリロイル基の導入を確認した。さらに、「H-NMR 測定法で分析したところ、エチレンに由来する構造単位 の含有割合は69.7モル%、プロピレンに由来する構 造単位の含有割合は29.7モル%、メタアクリロイル 基の含有量は17.3 (mmol/100gポリマー) であった。また、135℃のデカリン中で側定した極限 粘度 [n] は1.4であった。

【0053】実施例6

実施例 5 で得られたオレフィン系共重合体(X 5) 5 g をトルエン30mlに溶解し、メタクリル酸2-ヒドロ キシエチル2gとニフッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体 0. 4 gを加えた後、15時間加熱遺流した。この反応 溶液を80mcshの金網でろ過した後、500mlの メタノール中に注ぎポリマーを析出させ、加熱ロールに よって乾燥処理することによりオレフィン系共重合体 (A6) 4.6gを得た。このオレフィン系共重合体

ろ、1,640cm⁻¹付近にピークが観測されたことか らメタアクリロイル基の導入を確認した。さらに、¹H -NMR測定法で分析したところ、エチレンに由来する 構造単位の含有割合は69.5モル%、プロビレンに出 来する構造単位の含有割合は29.9モル%、メタアク リロイル基の含有量は17.3 (mmol/100gポ リマー) であった。また、135℃のデカリン中で測定 した極限粘度 [7] は1. 4であった。

【0054】比較例1

5-{2-(ジメチルクロロシリル)エチル)ビシクロ [2. 2. 1] ヘプトー2ーエン、トリエチルアミン、 メタクリル酸2-ヒドロキシエチルを使用しなかった以 外は、実施例1と同様の操作を行い、オレフィン系共重 合体(B1)20gを得た。このオレフィン系共重合体 (B1) について赤外吸収スペクトル法で分析したとこ ろ、1,640 cm⁻¹ 付近にピークが観測されなかっ た。さらに、「H-NMR測定法で分析したところ、エ チレンに由来する構造単位の含有割合は71.5モル %、プロピレンに由来する構造単位の含有割合は27. 2モル%であり、よう素価商定により求めた5-エチル - 2 - ノルボルネンに由来する構造単位の含有割合は 1. 3モル%であった。また、135℃のデカリン中で 測定した極限粘度 [n] は1.2であった。

【0055】[ゴム組成物の調製]

実施例7

実施例4で得られた変性共重合体(A4)70gと酸化 亜鉛3.5gとステアリン酸0.7gとを50℃に保持 された6インチのロール機によって5分間混練した。得 られた混練物に、有機過酸化物〔1, 3ービス〔tーブ チルペルオキシイソプロピル) ベンゼン]を1.4g旅 加し、50℃に保持された6インチのロール機によって 5分間混練することによりゴム配合物を得た。

[0056] 実施例8

変性共重合体(A4)の代わりに実施例5で得られた変 性共重合体(A5)を使用した以外は、実施例7と同様 の操作を行いゴム配合物を得た。

【0057】実施例9.

変性共重合体(A4)の代わりに実施例1で得られた変 性共重合体(A1)を使用した以外は、実施例7と同様 の操作を行いゴム配合物を得た。

【0058】実施例10

変性共重合体(A4)の代わりに実施例2で得られた変 性共重合体(A2)を使用した以外は、実施例7と同様 の操作を行いゴム配合物を得た。

【0059】比較例2

変性共重合体(A4)の代わりに比較例1で得られた共 重合体(B1)を使用し、有機過酸化物〔1,3-ビス (t-ブチルペルオキシイソプロピル) ベンゼン) を 1. 4gと同時にトリメチロールプロパントリメタクリ (A6) について赤外吸収スペクトル法で分析したとこ 50 レートを0.7g添加した以外は、実施例7と同様の操 作を行いゴム配合物を得た。

【0060】比較例3

有機過酸化物 [1, 3-ビス (ι-ブチルペルオキシイソプロピル) ベンゼン]を2.8g使用した以外は、比較例2と同様の操作を行いゴム配合物を得た。

【0061】[ゴム組成物の評価] 実施例 7~10および 比較例2で得られたゴム配合物の各々について、160℃に加熱した熱プレスにより、プレス圧力150kgf/cm²の圧力トで30分間加熱して、架橋シートを得た。また、比較例3で得られたゴム配合物について、160℃に加熱した熱プレスにより、プレス圧力150kgf/cm²の圧力下で90分間加熱して、架橋シートを得た。この架橋シートを試験片として、以下の評価を行った。結果を表1に示す。

【0062】(1)キュラスト特性: JSR(株) 製キュラストメーターV型を用い、160℃×40分間における架橋曲線から、トルク最大値と最小値との差の90%に達するまでの時間(t10)を測定し、その差t'c(d80)t'c(d80)=t90-t10で評価した。値が小さいほど、架橋速度が速いことを示す。また、トルク最大値MHを求めた。

(2)網日鎖濃度:試験片1gをトルエン50mlに室 温で72時間浸漬し、試験片の膨潤度から求めた。網目 鎖濃度の測定は、下記フローリー・レーナー (Flor y-Rehner) の式を用いて算出した。

 $v = -1/V \{ \{ | n (1-vr) + vr + \mu \cdot vr \}^{2} \} / \{ vr^{1/3} - 2 \cdot vr / \{ \} \}$

ν e :網目鎖濃度

V : 溶媒分子容(分子量/密度) (トルエンの場合;

92. 14/0. 868=105)

νι:膨潤試料中のゴム容積分率

ここで、vr=(膨潤前加硫ゴム重量中に含まれる純ゴム容積)/(膨関前加硫ゴム重量中に含まれる純ゴム容積+膨潤ゴムに吸収された溶剤容積)

μ : 溶媒の相互作用定数 (トルエンの場合; 0.49)

f : 官能基数 (f = 4)

- (3) 引張試験: JIS K6301に準拠して、引っ張り強度T_B (MPa)、破断伸びE_B (%) および100%モジュラスを測定した。
- (4) 硬さ試験: JIS K6301に準拠して硬度を 測定した(デュロメーター)。
- (5)圧縮永久歪み:JIS K 6 3 0 1 に増拠して 1 5 0℃× 7 0 時間の条件で測定した。

[0063]

【表1】

	实施例				比較例	
	7	8	9	10	2	3
キュラスト特性						
t'c (480) (分)	12. 9	5.0	19.9	13.9	27.5	27.7
MH (qn·m)	9. 86	8. 98	9. 02	16.04	3. 21	5. 38
網目鎮邊皮		-				
ve(10-mol/cc)	981	151	145	348	26.5	70.5
架積物性						
T _B (MPa)	1.5	1.3	2. 6	2.1	2. 8	2.9
E _n (%)	260	300	360	160	720	340
100%モジュラス	0.8	0.9	0. 9	1.5	0. 5	0.7
硬度(デュローA)	49	49	50	54	44	50
圧縮永久歪み						
150℃×70hrs (%)	25	28	52	34	70	55

[0064]

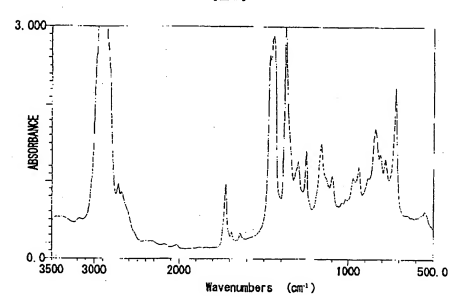
【発明の効果】本発明によれば、特定の官能基 [(メタ) アクリロイル基]を導入することにより架橋効率が向上した変性エチレン・αーオレフィン系共重合体を提 40供することができる。また、本発明は、この変性エチレン・αーオレフィン系共重合体を含み、加工性、機械的強度および耐摩耗性に優れ、自動車部品、機械部品、質

子部品、土木建材、燃料電池パッキンなどのゴム材料として好適に用いられる架橋可能な(メタ)アクリロイル 基修飾エチレン・αーオレフィン系共重合体含有ゴム組 成物を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 実施例1で得られたオレフィン系共重合体 (A1) のIRチャートである。





フロントページの続き

(72)発明者 樋口 元治 東京都中央区築地二 1 目11番24号 ジェイ エスアール株式会社内

(72)発明者 田中 実 東京都中央区築地二丁日11番24号 ジェイ エスアール株式会社内 F ターム(参考) 4J002 BB201 DA046 EK036 EV076 EV086 EV136 EV166 FD146 4J100 AA01Q AA02P AA03Q AA04Q AR09R AR11R BA71R CA04 CA05 CA31 DA09 DA31 BA62 HC29